BEST AVAILABLE COPY

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-267667

(43)Date of publication of application: 18.09.2002

(51)Int.Cl.

GO1N 33/53 C12M 1/00 C12N 15/09

GO1N 33/566 GO1N 37/00

(21)Application number: 2001-064918

(71)Applicant: HITACHI SOFTWARE ENG CO LTD

(22)Date of filing:

08.03.2001

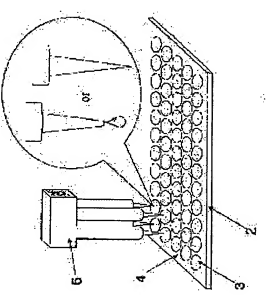
(72)Inventor: SATO KEIICHI

MORITA TOSHIKI

(54) MICROARRAY AND SUBSTRATE FOR THE SAME

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a microarray on which the spot shape of a probe DNA to be immobilized can be formed simply and surely in a desired shape. SOLUTION: The microarray 2 which uses a slide glass as a substrate is provided with hydrophilic regions 3 whose surface is hydrophilic and to which the probe DNA is immobilized and a hydrophobic region 4 to which the probe DNA around them is not immobilized and whose surface is hydrophobic. When a solution containing the probe DNA is dropped by a spotter 5, the solution is spread to the hydrophilic region 3, and it is restrained from being spread further by the hydrophilic region 4. As a result, the shape of spots as the hydrophilic regions 3 can be decided arbitrarily.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特新用国公開醫身

性開2002 207667

(P2002--267667A)

(43) 公開自 平成14年9月18日(2002.9.18)

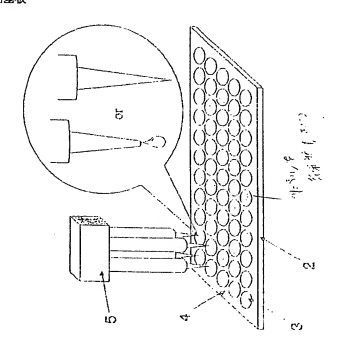
(51) Int.Cl. ⁷	談別記号	F 1 デーマンド(参考)
G01N 33/53		G01N 33/53 M 4BC24
C 1 2 M 1/00		C12M 1/00 A 4BU25
C 1 2 N 15/09		G 0 1 N 33/566
G01N 33/566	3	37/00 1 0 2
37/00	102	C12N 15/00 E
		審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全 4 度)
(21)出願番号	特願2001-64918(P2001-64918)	(71)出願人 000233055
(22)出顧日	平成13年3月8日(2001.3.8)	日立ソフトウエアエンジニアリング株式会社
		神奈川県横浜市中区尾上町6丁目81番地 (72)発明者 佐藤 恵一
		神奈川県横浜市中区尾上町6丁目81番地
		日立ソフトウエアエンジニアリング株式会
		社内
		(74)代理人 100091096
		介理士 平木 祐軸 (外1名)
		最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 マイクロアレイ及びマイクロアレイ用基板

(57) [要約]

【課題】 固定するプローブDNAのスポット形状を簡 単かつ確実に所望の形状にすることができるマイクロア レイを提供すること。

【解決手段】 スライドグラスを基板とするマイクロア レイ2は、表面が親水性でプローブDNAが固定されて いる親水性領域3と、その周りのプローブDNAが固定 されておらず表面が疎水性である疎水性領域4とを有す る。スポッター5によってプローブDNAを含む溶液を 滴下すると、該溶液は親水性領域3に広がって、疎水性 領域4によってさらに広がることは抑制される。この結 果、親水性領域3であるスポットの形状を任意に決める ことができる。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 その表面に、ブローブ生体高分子が固定されている親水性領域と、その周りのブローブ生体高分子が固定されていない疎水性領域とを備えることを特徴とするマイクロアレイ。

【請求項2】 前記親水性領域は、円形であることを特徴とする請求項1に記載のマイクロアレイ。

【請求項3】 前記親水性領域は、ほぼ四角形であることを特徴とする請求項1に記載のマイクロアレイ。

【請求項4】 前記親水性領域の表面には生体高分子の 固定化剤が形成されていて、その周りの疎水性領域の表 面には前記固定化剤が形成されていないことを特徴とす る請求項1乃至3のいずれかに記載のマイクロアレイ。

【請求項5】 その表面に、プローブ生体高分子が固定される親水性領域と、その周りのプローブ生体高分子が固定されない疎水性領域とを備えることを特徴とするマイクロアレイ用基板。

【請求項6】 その表面に、生体高分子の固定化剤が形成されている親水性領域と、その周りの前記固定化剤が形成されていない疎水性領域とを備えることを特徴とするマイクロアレイ用基板。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、サンブル生体高分子とプローブ生体高分子とのハイブリダイゼーション反応を利用してサンブル生体高分子に目的とする配列が存在するか否かを分析するためのマイクロアレイ及びマイクロアレイ用基板に関する。

[0002]

【従来の技術】従来から、生体内の分子を同定・分画す るために、特に目的DNAの検出、あるいは遺伝子DN Aの有無検出などのために、既知の配列をもつ核酸や蛋 白質をプローブとして蛍光物質で標識したサンブルDN A(一般的にはサンプル生体高分子)とハイブリダイズ させる方法が多く用いられている。具体的には、スライ ドガラス上にプローブDNA(一般的にはブローブ生体 高分子)を固定した、DNAチップ(一般的にはマイク ロアレイ)を用いて行う。まずブローブDNAを固定し たスライドグラスの上に、蛍光物質を標識したサンブル DNAを含む溶液を滴下し、つぎにその上にカバーグラ スをかぶせてハイブリダイズさせて、サンフルDNAが プローブDNAに結合すると、サンプルDNAはフロー ブロNAと一緒に固定されるので、スライドグラスを洗 浄した後に、固定されたサンプルDNAに標識されてい る蛍光物質を光源からの励起光で励起し、発光する蛍光 を検出することでハイブリダイズしたサンブルDNAを 検出することができる。

【 0 0 0 3 】 この D N A チップは次のように作成する。 (1). スライドグラスの表面に、ボリーLーリジンなどの 固定化剤を塗布する。 (2). 微細に加工したピンを有するスポッターを用いて所定のレイアウトでスポット状にブローブDNAを含む溶液を滴下し、プロープDNAを固定する。

この外に、イングジェット方式やノズル方式、また、表面を加工したスライドグラスを用いる方式などもある。

[0004]

【発明が解決しよっとする課題】従来技術のように、単にブロープロNAを含む溶液を滴下すると、スポットの形状が歪んだ円形となってしまう。このため、隣接するスポット間にそれぞれのプロープDNAが混合してしまわないようにある程度の余裕を持って間隔をあけなければならない。また、スポットの形状が円形である保証がないので検出はスポットの中央の狭い一部で行われることになる。また、表面を加工したスライドグラスを用いる場合には、ガラス自体を加工する作業をする手間がかかる。

【0005】本発明は、上記問題点に鑑み、固定するプロープDNAのスポット形状を簡単かつ確実に所望の形状にすることができるマイクロアレイ及びマイクロアレイ用基板を提供することを目的とする。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明のマイクロアレイは、その表面に、プローブ生体高分子が固定されている親水性領域と、その周りのプローブ生体高分子が固定されていない疎水性領域とを備える。また、前記親水性領域は、円形であることで、安定したスポット形状を得ることができる。

【0007】また、前記親水性領域は、ほぼ四角形であることで、マイクロアレイ上の検出に有効な利用面積が広くなると共に、形状を四角形にすることで、形状を円形とした場合と比較して、反応後の解析作業を行う上で都合がよい。また、前記親水性領域の表面には生体高分子の固定化剤が形成されていて、その周りの疎水性領域の表面には前記固定化剤が形成されていないことで、ブローブ生体高分子が固定される領域をより一層確実に所望の形状にすることができる。また、本発明のマイクロアレイ用基板は、その表面に、ブローブ生体高分子が固定される親水性領域と、その周りのブローブ生体高分子が固定されない疎水性領域とを備える。また、本発明のマイクロアレイ用基板は、その表面に、生体高分子の固定化剤が形成されている親水性領域と、その周りの前記固定化剤が形成されていない疎水性領域とを備える。

[8000]

【発明の実施の形態】以下、添付図面を参照しながら本発明の好逸な実施の形態について詳細に説明する。

【0009】図1は、本発明の実施の形態に係るマイクロアレイの構成を示す図である。スライドグラスを基板とするマイクロアレイでは、表面が親水性でプロープロNAが固定されている観水性領域3と、その間りのプロープロロスが固定されておらず表面が歴史的である他が

性領域4とを有する。このように、マイクロアレイ2の 表面に選択的に親水性領域3と疎水性領域4とを設け て、親水性領域3にプローブDNAを固定する。このた め、スポッター5によってプローブDNAを含む溶液を 滴下すると、該溶液は親水性領域3に広がって、疎水性 領域4によってさらに広がることは抑制される。この結 果、親水性領域3であるスポットの形状を任意に決める ことができる。例えば、通常の円形にする場合でも真円 に近いものとすることができるし、ほぼ四角形とするこ ともできる。形状については、ほとんど拘束条件はな い。四角形とすることで検出領域を広くして淡出に利用 されない遊び面積を小さくすることができる。円形とす る場合でもその大きさを任意の所定の大きさに正確に設 定することができるので、従来よりもスポット間の間隔 を短くすることができる。また、形状が真円に近いこと が分かっているので、検出する領域も円周の縁の近くま での広い領域とすることができる。これは、逆にいう と、スポットの形状を小さくして、かつ、間隔を詰める ことで多くのスポットを設けることができることにな る。また、スポッター5の構成についても、滴下した溶 液の広がる形状を特定のものにするための特殊な構造に する必要がないため、単に滴下する溶液の量を制御でき るだけでよくなり簡単な構造にすることができる。

【 O O 1 O 】図 2 は、本発明の実施の形態に係るマイクロアレイの製造方法を説明する図である。ここでは、通常のスライドグラスに光触媒技術により所定の領域に選択的に親水性を付与してマイクロアレイ 2 とするものを説明する。

(1). マイクロアレイ 2 となる基板であるスライドグラスの表面全体に光触媒性半導体材料を含む薄膜を形成する。光触媒性半導体材料は、TiO2、ZnO、SnO2、SrTiO3、WO3、Bi2O3、Fe2O3からなる群から選ばれたものである(さらに詳細には、特許第2756474号公報参照)。

(2). 親水性領域3に相当する領域で選択的に紫外線を透過するマスク1 (親水性領域3に対応する位置に穴がは通するように形成されたマスク)を介してマイクロアレイ2に紫外線を照射して、形成されている光触媒性半導体材料の薄膜における親水性領域3に紫外線を照射することで、親水性領域3に形成されている光触媒性半導体

材料の薄膜を親水性に変える。

(3)、観水性領域3にブロープDNAを固定する。 なお、本発明は上記実施の形態に限定されるものではない。

【0011】 親水性を付与するのに光燥燥性半導体材料を用いるのではなく、親水性の塗料を塗布することでもよい。マイクロアレ子用基板の基材は万ラス製に限られない。その表面に親水性領域と趣水性領域を形成することができるものであれば何でもよい。 図えば、プラスチック、金属などでもよく、生化学活性のないものであれば、さらによい。

【0012】上述の凹面では、マイクロアレイの観水性 領域の他のすべての領域を疎水性領域にしているが、親 水性領域の周りを疎水性領域とすれば残りのすべての領 域を疎水性領域とする必要はない。

【0013】ブローブDNAを固定するに際に、先に基板の表面に固定化剤を形成してからプローブDNAを含む溶液を滴下してブローブDNAを固定してもよいし、固定化剤とブローブDNAの両方を含む溶液を滴下してプローブDNAを固定してもよい。これらの場合はいずれにしても親水性領域3に選択的にプローブDNAが固定される。

[0014]

【発明の効果】以上のように、本発明によれば、マイクロアレイの基板に固定するプローブDNAのスポット形状を簡単かつ確実に所望の形状にすることができる。このため、マイクロアレイ上に固定されるプローブDNAのスポットの数を多くすることができるとともに、スポッターの構造を簡単なものにすることができる。

【図面の簡単な説明】

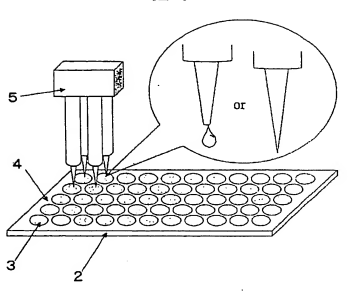
【図1】本発明の実施の形態に係るマイクロアレイの構成を示す図である。

【図2】本発明の実施の形態に係るマイクロアレイの製造方法を説明する図である。

【符号の説明】

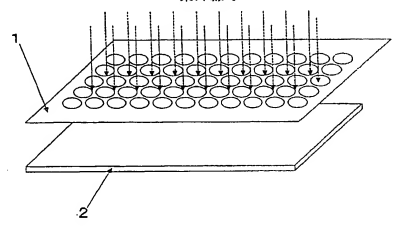
- 1 マスク
- 2 マイクロアレイ
- 3 貌水性領域
- 4 疎水性領域
- 5 スポッター





【図2】

紫外線等



フロントページの続き

(72) 発明者 森田 敏樹

神奈川県横浜市中区尾上町6丁目81番地 日立ソフトウェアエンジニアリング株式会 社内 Fターム(参考) 48024 AAII CA09 HA14 48029 AA21 AA23 B820 CC03 CC08